

NOBILIS RISMAVAC VACCINE

Heimilað

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispons, cell-associated), Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NOBILIS RISMAVAC VACCINE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Kjöt. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska Portuguese Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/09/2026

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

13613

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/09/2026

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.